

(12) NACH DEM VERTRÄG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
15. Januar 2004 (15.01.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2004/004788 A3(51) Internationale Patentklassifikation⁷: **A61M 1/00** (74) Anwalt: JAAP, Reinhard; Buchholzallee 32, 19370 Parchim (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE2003/002256

(81) Bestimmungsstaaten (*national*): BR, CA, CN, JP, RU, US.(22) Internationales Anmeldedatum:
7. Juli 2003 (07.07.2003)(84) Bestimmungsstaaten (*regional*): europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

(25) Einreichungssprache: Deutsch

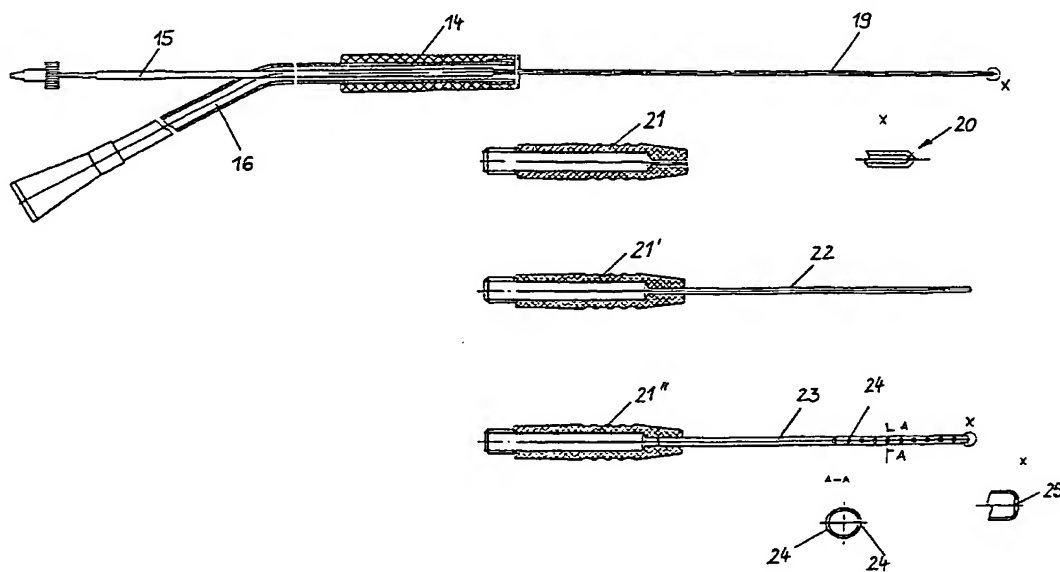
Veröffentlicht:
— mit internationalem Recherchenbericht

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
Recherchenberichts: 8. Juli 2004(30) Angaben zur Priorität:
202 10 646.2 9. Juli 2002 (09.07.2002) DE*Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.*(71) Anmelder und
(72) Erfinder: PEIN, Andreas [DE/DE]; Mittelhang 7, 23911 Einhaus (DE).

(54) Title: SURGICAL DEVICE FOR REMOVING TISSUE CELLS FROM A BIOLOGICAL STRUCTURE, ESPECIALLY FOR LIPOSUCTION

(54) Bezeichnung: CHIRURGISCHE EINRICHTUNG ZUR ENTNAHME VON GEWEBEZELLEN AUS EINER BIOLOGISCHEN STRUKTUR INSBESONDERE ZUR LIPOSUKTION



WO 2004/004788 A3

(57) Abstract: The aim of the invention is to increase the scope of application of a surgical device wherein the operational handpiece (2) is embodied in the form of two parts, one of which consists of a handpiece (14) with an injection cannula (19) and the other being a complementary part. The complementary part consists of a stabilization handle (21, 21', 21'') and can be placed onto the injection cannula (19) in addition to being able to be fixed to the handpiece (14) of the operational handpiece (2). The complementary part can also be embodied as a handle with a stabilizing tube (22) or as a handle with a suction tube (24). The supply device comprises a switchable directional control valve (12) for supplying various working fluids to the injection cannula.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]



(57) Zusammenfassung: Zur Vergrößerung des Anwendungsbereiches wird vorgeschlagen, das Operationshandstück (2) zweiteilig auszuführen, das einerseits aus einem Handstück (14) mit der Einspritzkanüle (19) und andererseits aus einem Komplettierungsteil besteht. Das Komplettierungsteil besteht aus einem Stabilisierungshandgriff (21, 21', 21'') und ist auf die Einspritzkanüle (19) aufschiebbar und am Handstück (14) des Operationshandstücks (2) feststellbar ausgeführt. Das Komplettierungsteil kann weiterhin als Handgriff mit Stabilisierungsrohr (22) oder als Handgriff mit Absaugrohr (24) ausgebildet sein. Die Versorgseinrichtung besitzt ein schaltbares Wegeventil (12) zur Versorgung der Einspritzkanüle mit verschiedenen Arbeitsflüssigkeiten.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/03/02256

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 7 A61M1/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61M A61B

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 573 504 A (DORSEY III JAMES H) 12 November 1996 (1996-11-12)	1, 4
Y	column 6, line 4 -column 7, line 10; figure 6 ---	5
P, X	WO 03 039629 A (SAPHIR MEDICAL) 15 May 2003 (2003-05-15) page 9, line 28 -page 14, line 35; figures 2, 3 page 16, line 26 -page 17, line 8 ---	1, 4
Y	DE 100 33 278 A (ANDREAS PEIN MEDIZINTECHNIK GM) 24 January 2002 (2002-01-24) cited in the application paragraph '0018! - paragraph '0023!; figures 1, 2 ---	1-4 -/-

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the International filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- *&* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

12 March 2004

Date of mailing of the international search report

23/03/2004

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Herberhold, C

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP03/02256

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	US 5 759 178 A (WELLS JOHN) 2 June 1998 (1998-06-02) column 4, line 7 - line 19; figures 5,6 ----	1-3
Y	US 5 499 970 A (OLSON DANIEL H) 19 March 1996 (1996-03-19) column 2, line 28 -column 4, line 14; figure 5 ----	1,4
Y	US 5 836 909 A (COSMESCU IOAN) 17 November 1998 (1998-11-17) column 5, line 7 - line 19; figure 1 ----	5
A	US 5 242 387 A (LOUGHLIN KEVIN R) 7 September 1993 (1993-09-07) figures 2,3 -----	1,4

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/ [REDACTED] 03/02256

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 5573504	A	12-11-1996	US AT DE DE DE EP JP WO US WO US US US US	5188591 A 194083 T 69425034 D1 69425034 T2 651661 T1 0651661 A1 8501240 T 9423773 A1 5447494 A 9317733 A1 5391145 A 5522796 A 5586977 A 5803510 A		23-02-1993 15-07-2000 03-08-2000 08-03-2001 30-11-1995 10-05-1995 13-02-1996 27-10-1994 05-09-1995 16-09-1993 21-02-1995 04-06-1996 24-12-1996 08-09-1998
WO 03039629	A	15-05-2003	FR WO US	2831823 A1 03039629 A1 2003105422 A1		09-05-2003 15-05-2003 05-06-2003
DE 10033278	A	24-01-2002	DE CA WO EP	10033278 A1 2415129 A1 0203866 A2 1299036 A2		24-01-2002 17-01-2002 17-01-2002 09-04-2003
US 5759178	A	02-06-1998		NONE		
US 5499970	A	19-03-1996		NONE		
US 5836909	A	17-11-1998	US	6635034 B1		21-10-2003
US 5242387	A	07-09-1993		NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationaler Rechtenzeichen

PCT / 03/02256

A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGS GEGENSTANDES
IPK 7 A61M1/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A61M A61B

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie ^a	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 5 573 504 A (DORSEY III JAMES H) 12. November 1996 (1996-11-12)	1,4
Y	Spalte 6, Zeile 4 -Spalte 7, Zeile 10; Abbildung 6	5
P, X	WO 03 039629 A (SAPHIR MEDICAL) 15. Mai 2003 (2003-05-15) Seite 9, Zeile 28 -Seite 14, Zeile 35; Abbildungen 2,3 Seite 16, Zeile 26 -Seite 17, Zeile 8	1,4
Y	DE 100 33 278 A (ANDREAS PEIN MEDIZINTECHNIK GM) 24. Januar 2002 (2002-01-24) in der Anmeldung erwähnt Absatz '0018! - Absatz '0023!; Abbildungen 1,2	1-4
		-/-

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :
- *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldeatum veröffentlicht worden ist
- *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldeatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

- *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldeatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche

Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts

12. März 2004

23/03/2004

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Herberhold, C

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationaler Rechtezeichen

PCT/03/02256

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGEGENENDE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	US 5 759 178 A (WELLS JOHN) 2. Juni 1998 (1998-06-02) Spalte 4, Zeile 7 - Zeile 19; Abbildungen 5,6 ---	1-3
Y	US 5 499 970 A (OLSON DANIEL H) 19. März 1996 (1996-03-19) Spalte 2, Zeile 28 - Spalte 4, Zeile 14; Abbildung 5 ---	1,4
Y	US 5 836 909 A (COSMESCU IOAN) 17. November 1998 (1998-11-17) Spalte 5, Zeile 7 - Zeile 19; Abbildung 1 ---	5
A	US 5 242 387 A (LOUGHLIN KEVIN R) 7. September 1993 (1993-09-07) Abbildungen 2,3 -----	1,4

INTERNATIONALER RECHERCHERBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationale Anmeldenummer

PCT/EP 03/02256

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 5573504	A	12-11-1996	US AT DE DE DE EP JP WO US WO US US US US	5188591 A 194083 T 69425034 D1 69425034 T2 651661 T1 0651661 A1 8501240 T 9423773 A1 5447494 A 9317733 A1 5391145 A 5522796 A 5586977 A 5803510 A		23-02-1993 15-07-2000 03-08-2000 08-03-2001 30-11-1995 10-05-1995 13-02-1996 27-10-1994 05-09-1995 16-09-1993 21-02-1995 04-06-1996 24-12-1996 08-09-1998
WO 03039629	A	15-05-2003	FR WO US	2831823 A1 03039629 A1 2003105422 A1		09-05-2003 15-05-2003 05-06-2003
DE 10033278	A	24-01-2002	DE CA WO EP	10033278 A1 2415129 A1 0203866 A2 1299036 A2		24-01-2002 17-01-2002 17-01-2002 09-04-2003
US 5759178	A	02-06-1998		KEINE		
US 5499970	A	19-03-1996		KEINE		
US 5836909	A	17-11-1998	US	6635034 B1		21-10-2003
US 5242387	A	07-09-1993		KEINE		

Beschreibung

Chirurgische Einrichtung zur Entnahme von Gewebezellen aus einer biologischen Struktur

Die Erfindung bezieht sich auf eine Einrichtung nach dem Oberbegriff des Anspruchs 1. Derartige Einrichtungen und Instrumente werden in chirurgischen Kliniken eingesetzt, um aus gesundheitlichen oder kosmetischen Gründen Fettgewebe abzusaugen. Solche Einrichtungen und Instrumente werden aber auch zur Entnahme von vitalen Gewebezellen zum Beispiel aus einer Leber verwendet, um diese Gewebezellen auf dem Wege der Teilung zu vermehren und sie dann an der gleichen oder an einer anderen biologischen Struktur wieder einzusetzen.

Dazu sind eine Reihe von Verfahren und Einrichtungen bekannt.

So ist zum Beispiel aus der DE 299 14 230 U1 eine Kanüle für die Fettabsaugung bekannt, die aus einem Rohr gebildet ist, das einerseits verschlossen und andererseits über einen Adapter mit einer Sauganlage verbunden ist. Das Rohr ist mit mehreren am Umfang verteilt angeordneten Saugöffnungen ausgestattet, die in ihrer Größe auf die Größe der Fettgewebezellen abgestimmt sind.

Diese Kanüle wird in die entsprechenden Gewebeschichten eingestochen und während des Eingriffs ständig hin- und herbewegt. Unter der Kraft des Vakuums und mit der Unterstützung der mechanischen Kraft der bewegten Kanüle werden Gewebezellen in zerstörender Weise abgerissen und dann abgesaugt. Dieses Verfahren ist für den Patienten sehr belastend und wird daher in der Praxis kaum noch angewendet.

- 2 -

Zur Verringerung dieser Belastung ist es allgemein bekannt, in einem separaten Arbeitsgang vor dem chirurgischen Eingriff eine Arbeitsflüssigkeit in das betreffende Gewebe einzuspritzen, damit sich dadurch die Gewebezellen lösen und so besser und leichter abgesaugt werden können. Dabei wird die eingespritzte Arbeitsflüssigkeit wieder zusammen mit den gelösten Gewebezellen über das Saugrohr abgesaugt.

In der DE 200 09 786 U1 wird nun eine Fettabsaugvorrichtung vorgestellt, die diese beiden Arbeitsgänge des Einspritzens einer gewebelösenden Arbeitsflüssigkeit und des Absaugens der gelösten Gewebezellen funktionell miteinander verbindet. Dazu ist in der Absaugkanüle eine innenliegende Einspritzleitung für die gewebelösende Arbeitsflüssigkeit angeordnet, deren Austrittsöffnung sich am distalen Ende der Absaugkanüle befindet und die andererseits mit einer Arbeitsflüssigkeitspumpe verbunden ist. Auf diese Weise wird kontinuierlich Arbeitsflüssigkeit eingespritzt und gleichzeitig und zusammen mit den Fettgewebezellen wieder abgesaugt. Damit wird der Eingriff verkürzt und der Ablauf kontinuierlicher.

Alle bisher genannten technischen Lösungen haben aber gemeinsam den wesentlichen Nachteil, dass nicht nur die Fettgewebezellen sondern auch benachbarte Gewebezellen, wie beispielsweise Blutgewebezellen zerstört werden. Das beschädigt den menschlichen Körper und kompliziert und verlängert den anschließenden Heilungsprozess. Diese technischen Lösungen sind daher auch nicht geeignet, gesunde Gewebezellen zum Zwecke der Weiterverwendung zu entnehmen.

Diesen Nachteil beseitigt eine chirurgische Einrichtung zur Entnahme von Gewebezellen aus einer biologischen Struktur, die in DE 100 33 278 A1 vorgestellt wird. Diese Einrichtung besteht aus einer Wasserstrahleinrichtung mit einem Druckerzeuger und einer Einspritzkanüle, aus der ein trennender Wasserstrahl unter Druck austritt und aus einer Saugeeinrichtung mit einer Saugpumpe und einem Saugrohr mit am Umfang verteilten Saugöffnungen, durch das die abgetrennten Gewebezellen mit dem verbrauchten

Wasser abgeleitet werden. Dabei ist die Einspritzkanüle für den austretenden Wasserstrahl im Inneren des Saugrohres angeordnet und beide sind in einem Handstück vereint, das über einen schraubbaren Adapter auswechselbar ausgeführt ist.

Dabei besitzt die Austrittsöffnung der Einspritzkanüle einen solchen Querschnitt und der austretende Wasserstrahl einen solchen Druck, dass der austretende Wasserstrahl eine schälende Wirkung bekommt.

Dieser Wasserstrahl ist in der Lage, Gewebeteile zu zerschneiden oder zu zertrennen. Bemerkenswerterweise werden aber nicht die Gewebezellen zerstört, da der Wasserstrahl wegen der gewölbten Oberfläche und der Nachgiebigkeit der Gewebezellen keinen Widerstand erfährt und dadurch in seiner Wirkungsrichtung abgelenkt wird. So findet der Wasserstrahl in intelligenter Weise seinen Weg zwischen die Gewebezellen. Erst hier findet er den Widerstand, den er zur Entfaltung seiner Trennkraft benötigt und so drängt er benachbarte Gewebezellen auseinander und trennt sie voneinander, ohne sie zu zerstören. Wegen dieser schonenden Selektierung wird das vorherige Einspritzen einer Arbeitsflüssigkeit zum Zwecke des Lösens der Gewebezellen überflüssig.

Die relativ hohe Zahl der Anwendungsfälle und die hohe Anzahl der durchmesserbedingten Ausführungsformen eines solchen Handstückes einerseits und die Forderung nach einer hohen Auslastungsquote für die gesamte Einrichtung andererseits verlangen danach, eine Vielzahl von Handstücken bereitzuhalten, die sich in der Länge, im Durchmesser des Saugrohres und im Durchmesser der Absaugöffnungen des Saugrohres unterscheiden. Diese Werkzeugvielfalt verteuert aber die gesamte Einrichtung in unvertretbarer Weise.

Außerdem macht es sich in vielen Fällen erforderlich, vor dem chirurgischen Eingriff ein Anästhetikum zu verabreichen, wozu ein spezielles Injektionsbesteck verwendet wird. Das erhöht weiterhin den vorrichtungsseitigen Aufwand eines solchen chirurgischen Eingriffs und auch die erforderliche Zeit zur Umrüstung von der Injektionsvorrichtung zur Gewebeentnahmeeinrichtung und umgekehrt.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zu Grunde, eine gattungsgemäße Einrichtung zur Entnahme von Gewebezellen zu entwickeln, die universell für die Anästhesie und für die Gewebeentnahme eingesetzt werden kann und die dabei einfach im Aufbau und in der Handhabung ist.

Diese Aufgabe wird durch die kennzeichnenden Merkmale des Anspruches 1 gelöst. Weitere Ausgestaltungsmöglichkeiten ergeben sich aus den Unteransprüchen 2 bis 5. Die neue chirurgische Einrichtung beseitigt die genannten Nachteile des Standes der Technik.

Der besondere Vorteil der neuen chirurgischen Einrichtung liegt in der universellen Einsatzfähigkeit. So kann die aus dem Handgriff und der Einspritzkanüle bestehende Grundausstattung mit den verschiedensten Komplettierungsteilen bestückt werden und so an den jeweils speziellen Einsatzfall angepasst werden. Dabei ist der Wechselvorgang der Komplettierungsteile sehr einfach und schnell durchführbar, wodurch wertvolle Operationszeit gespart wird.

Erhebliche Vorrichtungs- und Einrichtungskosten werden dadurch gespart, dass nur noch eine Versorgungseinrichtung erforderlich wird und für die unterschiedlichsten Anwendungsfälle nicht mehr komplett Operationshandstücke, sondern nur noch einzelne Komplettierungsteile ausgetauscht werden müssen. Auch das spart Operationszeit.

Die Erfindung soll anhand eines Ausführungsbeispiels näher erläutert werden.

Dazu zeigen:

Fig. 1: die neue chirurgische Einrichtung in einer vereinfachten schematischen Darstellung,

Fig. 2: das Operationshandstück in seiner Grundausführung mit der Einzelheit X,

Fig. 3: ein erstes Komplettierungsteil in Form eines Stabilisierungsgriffs für die Einspritzkanüle,

Fig. 4: ein zweites Komplettierungsteil in Form eines Stabilisierungsgriffs mit einem Stabilisierungsrohr und

Fig. 5: ein drittes Komplettierungsteil in Form eines Stabilisierungsgriffs mit einem Absaugrohr und den Einzelheiten X und A-A.

Nach der Fig. 1 besteht die chirurgische Einrichtung aus einer Versorgungseinrichtung 1 und einem Operationshandstück 2. Zur Versorgungseinrichtung 1 gehören eine Vakuumpumpe 3 mit einem Aufnahmebehälter 4, eine Versorgungspumpe 5 mit einem Versorgungsbehälter 6 für eine sterile und strahlfähige Trennflüssigkeit und eine Versorgungspumpe 7 mit einem Versorgungsbehälter 8 für ein Anästhetikum oder einer anderen Arbeitsflüssigkeit.

Die Vakuumpumpe 3 ist über eine Unterdruckleitung 9 mit dem Operationshandstück 1 verbunden. Dagegen besitzen die beiden Versorgungspumpen 5 und 7 jeweils eine Druckleitung 10 und 11, die beide in ein schaltbares Wegeventil 12 münden. Dieses Wegeventil 12 ist für den alternativen Einsatz einer der beiden Versorgungspumpen 5 und 7 vorgesehen und ist verbraucherseitig über eine Druckversorgungsleitung 13 mit dem Operationshandstück 1 verbunden.

Das Operationshandstück 1 besteht, wie es auch die Fig. 2 näher zeigt, aus einem Handstück 14 mit einer innenliegenden Einspritzleitung 15 und einer, diese Einspritzleitung 15 umgebende Absaugleitung 16. Auf der proximalen Seite des Handstückes 14 ist die Einspritzleitung 15 aus der Absaugleitung 16 herausgeführt und über ein Kupplungsstück 17 mit der Druckversorgungsleitung 13 verbunden. Dagegen besitzt die Absaugleitung 16 ein Kupplungsstück 18, das Verbindung zur Unterdruckleitung 9 besitzt. Auf der distalen Seite des Handstückes 14 befindet sich eine feststehende und mit der Einspritzleitung 15 verbundene Einspritzkanüle 19. Diese Einspritzkanüle 19 ist an ihrem freien Ende als eine kegelspitzartig auslaufende Einspritzdüse ausgebildet und besitzt vorzugsweise im Bereich der Kegelmantelfläche eine als Schlitz ausgebildete Düsenöffnung 20. Wegen der Anordnung der Düsenöffnung 20 in der Kegelmantelfläche

tritt der Flüssigkeitsstrahl in einer von der Achse der Einspritzkanüle 19 abweichenden Richtung aus. Dabei ist diese Düsenöffnung 20 so bemessen, dass in Verbindung mit einem ausgewählten Druck in der Druckversorgungsleitung 13 ein überwiegend flacher Flüssigkeitsstrahl austritt, der eine schälende Trennwirkung gegenüber den Gewebezellen ausübt.

Die Einspritzkanüle 19 ist in ihrer Länge so bemessen, dass auch tieferliegende Gewebebereiche erreichbar sind. Da die relativ lange und dünne Einspritzkanüle 19 eine gewisse Instabilität aufweist und andererseits für die Einspritzung eines Ästhetikums nur eine relativ geringe Einstichtiefe nötig ist, ist ein erstes Komplettierungsteil zur Stabilisierung der Einspritzkanüle 19 für die Injektion eines Ästhetikums vorgesehen, wie es die Fig. 3 zeigt. Dieses Komplettierungsteil besteht aus einem Stabilisierungshandgriff 21 und wird auf die Einspritzkanüle 19 aufgeschoben und mit dem Handstück 14 verschraubt. Dadurch verlängert sich die Führungs- und Auflagelänge am Handstück 14. Aus ergonomischen Gründen ist der Stabilisierungshandgriff 21 und das Handstück 14 mit gleichen äußereren Abmessungen und einer angepassten Gestaltung versehen.

Die Fig. 4 zeigt ein weiteres Komplettierungsteil, das aus einem Stabilisierungshandgriff 21' und einem daran befestigten Stabilisierungsrohr 22 besteht, welches die Einspritzkanüle 19 über die gesamte Länge abstützt. Dabei ist die Einspritzkanüle 19 an ihrem freien Ende offen und besitzt eine solche Länge, dass die Düsenöffnung 20 der Einspritzkanüle 19 mit einem ausreichenden Abstand aus dem Stabilisierungsrohr 22 herausragt. Mit dieser stabilisierten Einspritzkanüle 19 kann für das Einbringen eines Anästhetikums oder einer anderen Arbeitsflüssigkeit in tiefer gelegene Gewebeeschichten vorgedrungen werden.

Schließlich zeigt die Fig. 5 ein Komplettierungsteil, das aus einem Stabilisierungshandgriff 21'' und einem daran befestigten Absaugrohr 23 besteht. Dieses Absaugrohr 23 ist so bemessen, dass es über die Einspritzkanüle 19 greift und dabei mit der Einspritzkanüle 19 einen inneren Absaugringkanal ausbildet. In diesen Absaugringkanal münden mehrere, am Umfang des Absaugrohres 23 verteilt angeordnete Absaugbohrungen 24. Am distalen Ende besitzt das Absaugrohr 23 eine axiale Bohrung 25, die mit Spiel auf

den Durchmesser der Einspritzkanüle 19 in diesem Bereich abgestimmt ist. Das Absaugrohr 23 hat außerdem eine solche Länge, dass die Düsenöffnung 20 der Einspritzkanüle 19 mit einer entsprechenden Länge aus der axialen Bohrung 25 herausragt.

Die neue chirurgische Einrichtung zur Entnahme von Gewebezellen ist universell einsetzbar und ersetzt eine Mehrzahl von speziellen Werkzeugen.

So kann die chirurgische Einrichtung zum Einspritzen eines Anästhetikums eingesetzt werden, wie es normalerweise vor einer Gewebeentnahme üblich ist. Dazu wird zunächst bedarfsweise das erste Komplettierungsteil in Form des Stabilisierungshandgriffs 21 oder das zweite Komplettierungsteil in Form des Stabilisierungshandgriffs 21' mit dem Stabilisierungsrohr 22 auf die Einspritzkanüle 19 geschoben und mit dem Handstück 14 verbunden. Anschließend wird das Wegeventil 12 der Versorgungseinrichtung 1 in die Stellung gebracht, in der die Versorgungspumpe 7 zum Beispiel für das Anästhetikum über die Druckversorgungsleitung 13 mit der Einspritzleitung 15 verbunden ist. Nach dem Eindringen der Einspritzkanüle 19 in das entsprechende Gewebeteil wird die Versorgungspumpe 7 aktiviert und eine vorher abgemessene Menge an dem Anästhetikum eingespritzt.

Die neuen chirurgische Einrichtung kann mit der gleichen Ausführung des Operationshandstückes 2 auch zum Einbringen einer Arbeitsflüssigkeit zum Beispiel zum vorherigen Lösen der Gewebezellen eingesetzt werden. Dazu wird lediglich das Wegeventil 12 in eine Stellung geschalten, in der die Druckversorgungsleitung 13 jetzt mit einem Versorgungsbehälter mit einer entsprechenden gewebelösenden Arbeitsflüssigkeit verbunden wird.

In der Hauptsache wird die neue chirurgische Einrichtung aber zur Entnahme von überflüssigem Fettgewebe oder von vermehrungsfähigen Gewebezellen eingesetzt. Dazu wird das dritte Komplettierungsteil in Form des Stabilisierungshandgriffs 21'' mit dem Absaugrohr 23 über die Einspritzkanüle 19 geschoben und mit dem Handstück 14 des Operationshandstückes 1 verbunden. Das Wegeventil 12 wird in die Stellung gebracht,

in der die Druckversorgungsleitung 13 mit der Versorgungspumpe 5 für die sterile Trennflüssigkeit 6 verbunden ist.

Nach dem Einbringen des mit der Einspritzkanüle 19 komplettierten Absaugrohres 23 in die entsprechende Gewebeschicht werden die Versorgungspumpe 5 für die Trennflüssigkeit und die Vakuumpumpe 3 in einer aufeinander abgestimmten Förderleistung aktiviert. Dadurch tritt die Trennflüssigkeit in der Art eines von der Achsrichtung abgelenkten Flachstrahles aus der Düsenöffnung 20 der Einspritzkanüle 19 aus und wird in intelligenter Weise in die Zwischenräume der Gewebezellen umgelenkt. Dadurch bleiben die Gewebezellen von der Trennkraft verschont und werden lediglich voneinander abgehoben und getrennt. Die so abgeschälten Gewebezellen werden gleichzeitig und zusammen mit der verbrauchten Trennflüssigkeit durch die Kraft des Vakuums angezogen und durch die Absaugbohrungen 24, den inneren Absaugringkanal und der Absaugleitung 16 des Operationshandstückes 2 in die Unterdruckleitung 9 in den Aufnahmehalter 4 transportiert. Von dort werden die gesammelten Gewebezellen entsorgt oder nach Bedarf zur Weiterverwendung aussortiert.

Liste der Bezugszeichen

- 1 Versorgungseinrichtung
- 2 Operationshandstück
- 3 Vakuumpumpe
- 4 Aufnahmebehälter
- 5 Versorgungspumpe
- 6 Versorgungsbehälter für eine sterile Trennflüssigkeit
- 7 Versorgungspumpe
- 8 Versorgungsbehälter für ein Anästhetikum oder eine Arbeitsflüssigkeit
- 9 Unterdruckleitung
- 10 Druckleitung
- 11 Druckleitung
- 12 Schaltbares Wegeventil
- 13 Druckversorgungsleitung
- 14 Handstück
- 15 Einspritzleitung
- 16 Absaugleitung
- 17 Kupplungsstück
- 18 Kupplungsstück
- 19 Einspritzkanüle
- 20 Düsenöffnung
- 21 Stabilisierungshandgriff
- 22 Stabilisierungsrohr
- 23 Absaugrohr
- 24 Absaugbohrung
- 25 Axiale Bohrung

Patentanspruch

1. Chirurgische Einrichtung zum Einspritzen einer Flüssigkeit und/oder zur Entnahme von Gewebezellen aus einer biologischen Struktur, bestehend

- aus einer Versorgungseinrichtung (1) mit einer Flüssigkeitsstrahleinrichtung zum Einspritzen einer Trennflüssigkeit oder einer Arbeitsflüssigkeit und/oder mit einer Absaugeinrichtung zur Absaugung von abgetrennten oder gelösten Gewebezellen und/oder der Trennflüssigkeit bzw. der Arbeitsflüssigkeit und

- aus einem Operationshandstück (2) mit einer inneren Einspritzkanüle (19) und einem äußeren Absaugrohr (23), die beide im Bereich des Operationshandstückes (2) einen Absaugringkanal ausbilden, wobei

- die Einspritzkanüle (19) eine vordere Düsenöffnung (20) besitzt und das Absaugrohr (23) mit mehreren, an seinem Umfang verteilt angeordneten Absaugbohrungen (24) ausgestattet ist,

dadurch gekennzeichnet, dass das Operationshandstück (2) zweiteilig ausgeführt ist und einerseits aus einem Handstück (14) mit der Einspritzkanüle (19) und andererseits aus einem Komplettierungsteil besteht, das auf die Einspritzkanüle (19) aufschiebar und am Handstück (14) des Operationshandstückes (2) feststellbar ausgeführt ist.

2. Chirurgische Einrichtung nach Anspruch 1,

dadurch gekennzeichnet, dass das Komplettierungsteil ein Stabilisierungshandgriff (21) zur Stabilisierung der Einspritzkanüle (19) ist, das in der äußeren Gestaltung an die Gestaltung des Handgriffes (14) angepasst ist und das mit dem Handgriff (14) verschraubt ist..

3. Chirurgische Einrichtung nach Anspruch 1,

dadurch gekennzeichnet, dass das Komplettierungsteil aus einem an den Handgriff (14) des Operationshandgriffes (2) angepassten Handgriff (21') und einem offenen Stabilisierungsrohr (22) besteht, wobei der Innendurchmesser des Stabilisierungsrohres

(22) mit Spiel auf den Außendurchmesser der Einspritzkanüle (19) abgestimmt ist und die Länge des Stabilisierungsrohres (22) gegenüber der Länge der Einspritzkanüle (19) soweit kürzer ist, dass die Spitze der Einspritzkanüle (19) mit ihrer Düsenöffnung (20) um einen ausreichenden Betrag herausragt.

4. Chirurgische Einrichtung nach Anspruch 1,
dadurch gekennzeichnet, dass das Komplettierungsteil aus einem an den Handgriff
(14) des Operationshandgriffes (2) angepassten Handgriff (21'') und einem Absaugrohr
(23) besteht, wobei das Absaugrohr (23) eine vordere axiale Bohrung (25) besitzt, die
mit Spiel auf den Durchmesser der Einspritzkanüle (19) abgestimmt ist und die Länge
des Absaugrohres (23) gegenüber der Länge der Einspritzkanüle (19) soweit kürzer ist,
dass die Spitze der Einspritzkanüle (19) mit ihrer Düsenöffnung (20) um einen ausrei-
chenden Betrag herausragt.

5. Chirurgische Einrichtung nach den Ansprüchen 1 bis 4,
dadurch gekennzeichnet, dass Flüssigkeitsstrahleinrichtung der Versorgungseinrich-
tung (1) zur alternativen Versorgung der Einspritzkanüle (19) mit verschiedenen Ar-
beitsflüssigkeiten mit ein oder mehreren Versorgungspumpen (5, 7) und mit einem
schaltbaren Wegeventil (12) ausgerüstet ist.

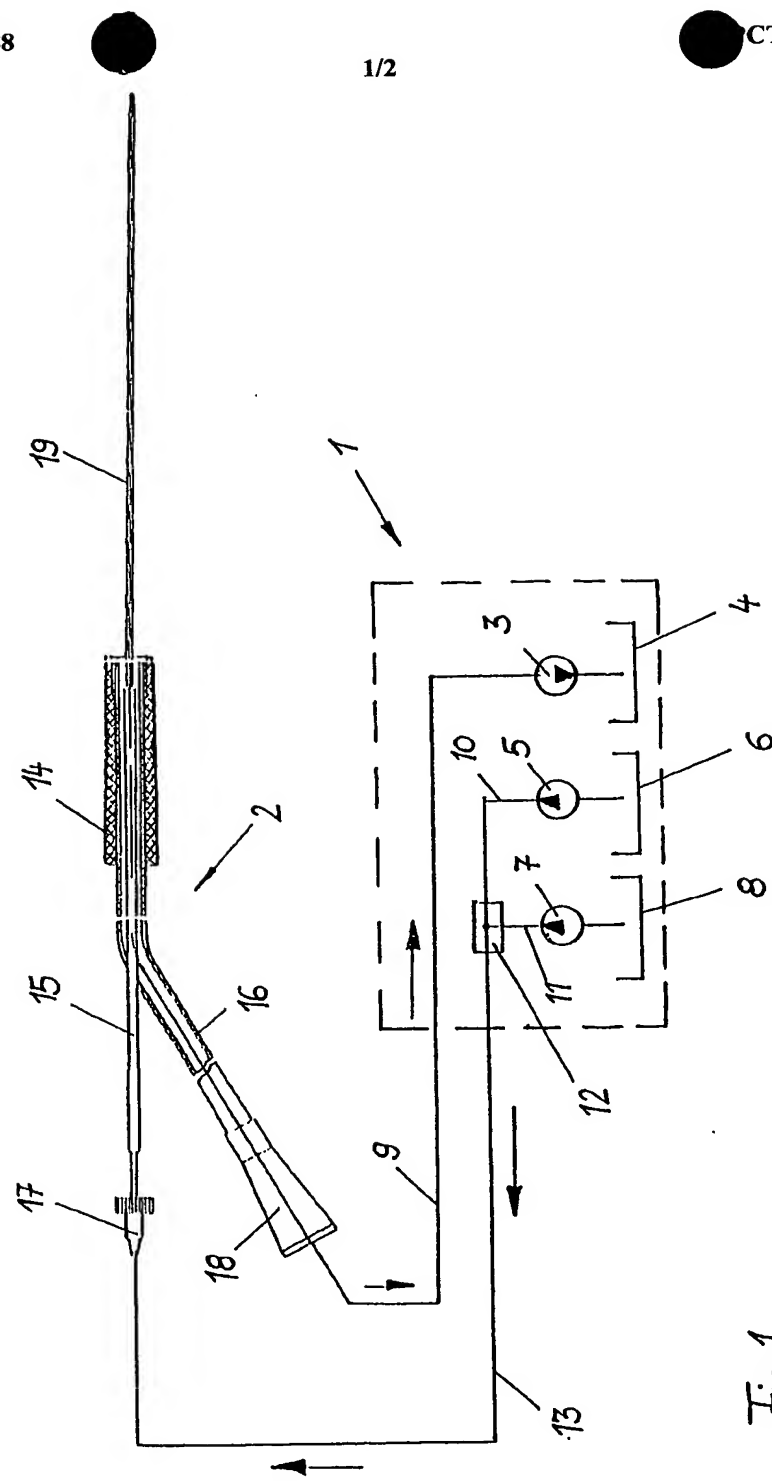


Fig. 1

2/ 2

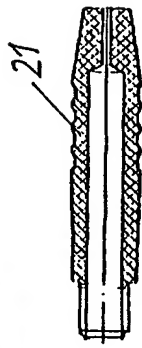
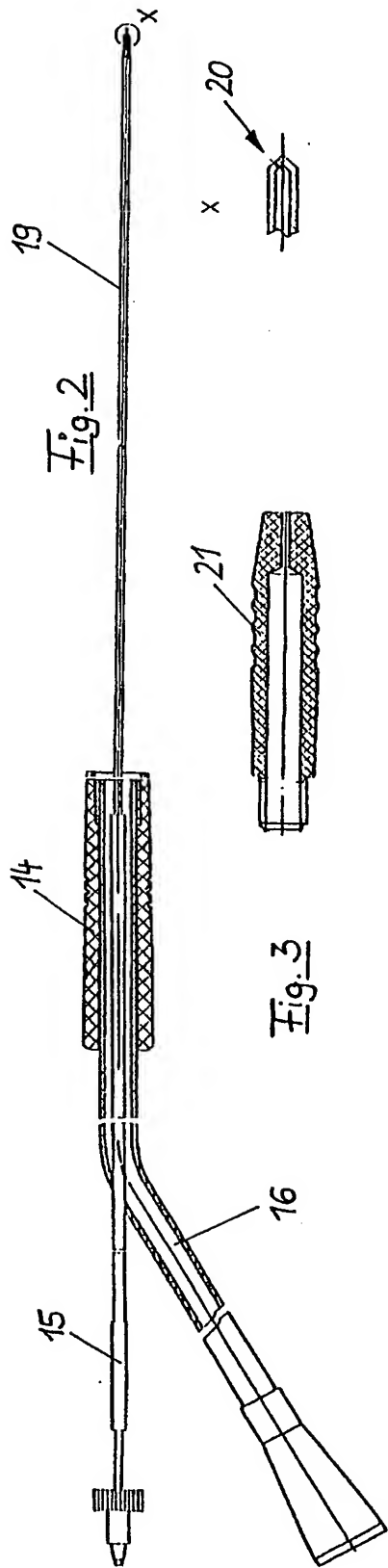


Fig. 3

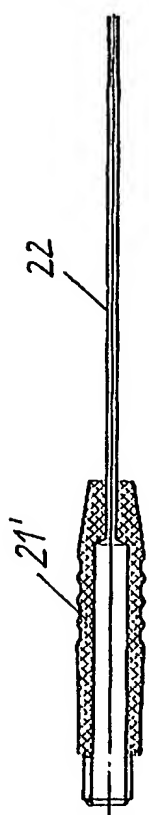


Fig. 4

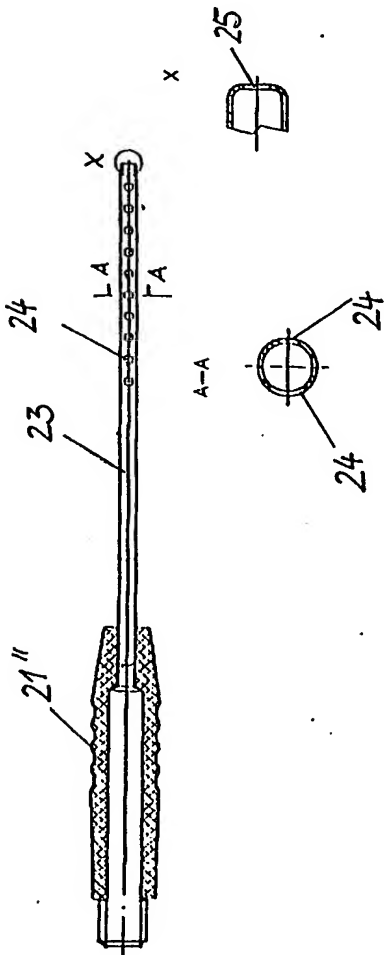


Fig. 5